This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representation of The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

T 2/9/1

2/9/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.

002236497

WPI Acc No: 1979-35687B/197919

Halo 5,5-dimethyl-hydantoin and 4,4-dimethyl-2-imidazolidinone - used as antiandrogens and schistosomicides for treating e.g. acne, seborrhoea and bilharziasis (NL 2.5.79)

Patent Assignee: HOFFMANN-LA ROCHE AG (HOFF); SPARAMEDICA AG (SPAR-N)

Inventor: BERNAUER K; LINK H; STOHLER H

Number of Countries: 021 Number of Patents: 025

Patent Family:

P	atent ramily	:							
Pá	atent No	Kind	Date	Applicat	No	Kind	Date	Week	
DI	E 2846946	Α	19790503					197919	В
E	P 1813	Α	19790516					197920	
N)	L 7810563	Α	19790502					197920	
G	3 2008102	Α	19790531					197922	
D	K 7804816	Α	19790521					197924	
N	7803642	Α	19790528					197925	
S	E 7811194	Α	19790605					197925	
B	R 7807097	Α	19790508					197928	
J:	P 54070271	Α	19790605					197928	
F	I 7803170	Α	19790629					197930	
P	Г 68705	Α	19791206					198001	
F	R 2422643	Α	19791214					198005	
C	5 8000904	Α	19800915					198101	
A'	r 7807689	Α	19810815					198136	
A'	r 8100182	Α	19810915					198140	
C	A 1107744	Α	19810825					198140	
E	P 1813 .	В	19811104					198146	
D.	E 2861289	G	19820114					198203	
I	L 55773	Α	19820228					198214	
G	B 2008102	В	19820707					198227	
H	U 22725	T	19820628					198229	
U	S 4407814	Α	19831004					198342	
U	S 4482739	Α	19841113					198448	
ľ	T 1099450	В	19850918					198702	
J	P 87005145	В	19870203					198708	

Priority Applications (No Type Date): CH 789367 A 19780906; LU 78407 A 19771028; CH 785465 A 19780519

Cited Patents: BE 629779; DE 1915689; DE 1958183; DE 2649925; US 3676456 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 1813 A G

Designated States (Regional): BE CH DE FR LU NL SE

EP 1813 B G

Designated States (Regional): BE CH DE FR LU NL SE

Abstract (Basic): DE 2846946 A

Imidazolidine derivs. of formula (I) are new (where ${\tt X}$ is ${\tt O}$ or NH and R is one of

(I) are pharmaceuticals and can be used as antiandrogens esp. in the treatment of illnesses connected with increased androgenic activity

e.g. acne, seborrhoea, hirsutism, and prostata-adenoma. (I), in whic R is (a), (b), (c) or (d) are schistosomicidal and can therefore be used to treat and protect against bilharziosis. As antiandrogenics, suitable daily doses of (I) are 0.1-10 mg/kg p.o and as schistosomicides suitable dialy doses are 5-50 mg/kg p.o.

Title Terms: HALO; DI; METHYL; HYDANTOIN; DI; METHYL; IMIDAZOLIDONE; ANTIANDROGENIC; SCHISTOSOME; TREAT; ACNE; SEBORRHOEA; BILHARZIA

Derwent Class: B03

International Patent Class (Additional): A61K-031/41; C07C-127/19; C07D-233/66

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B07-D09; B10-A13D; B12-A07; B12-B06; B12-G01; B12-G03; B12-G04

Chemical Fragment Codes (M2):

- *01* H2 J5 H6 M282 M210 M211 M231 M240 M311 M332 M321 M320 M340 M344 M350 M391 F523 G100 M531 L350 H211 J521 J522 H601 H608 H609 H685 H602 P940 M510 P321 P322 M521 M540 P610 P722 P723 P620 M710 M413 M902
- *02* KO J6 H6 M282 M210 M220 M225 M226 M231 M232 M233 M270 M311 M313 M314 M332 M331 M321 M342 M340 M344 M350 M380 M391 G100 M531 L431 L432 J371 H601 H608 H609 H685 H602 M510 M520 M540 M710 M414 M902

?

(1) Veröffentlichungsnummer:

0 001 813

0

II.

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 78101244.8

(2) Anmeldetag: 27.10.78

(5) Int. Cl.²: **C 07 D 233/72**A 61 K 31/415, C 07 C 12. 19
C 07 D 233/88

(30) Priorität: 28.10.77 LU 78407 19.05.78 CH 5485/78

06.09.78 CH 9367/78

(3) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 16.05.79 Patentblatt 79/10

Benannte Vertragsstaaten: BE CH DE FR GB LU NL SE 71 Anmelder: F.Hoffmann-La Roche & Co. Aktiengesellechaft Abt. VIII-Pt CH-4002 Basel(CH)

22 Erfinder: Bernauer, Karl, Prof.Dr. Wartenbergstresse CH-4104 Oberwil(CH)

(2) Erfinder: Link, Helmut, Dr. **Dammerkirchstrasse** CH-4056 Basel(CH)

(72) Erfinder: Stohler, Harro, Dr. im Katzenwadel 12 CH-4102 Binningen(CH)

Vertreter: Lederer, Franz, Dr. et al, Patentanwälte Lederer, Meyer Lucile-Grahn-Strasse 22 D-8000 München 80(DE)

(6) Imidazolidinderivate und deren Herstellung, sowie antsprechende pharmazeutische Präparate.

(5) Imidazolidinderivate der allgemeinen Formel

in der X Sauserstoff oder Imino und R eine der Gruppen

O_{darstellt,}

sowie deren Herstellung und Verwendung als antiandrogen d oder z.T. schistosomicid wirksame Mittel, femer die entspre-Li chenden pharmazeutischen Präparate sowie Harmstoffderivate als Zwischenprodukte.

2 7, Okt. 1978

RAN 4471/7-01

F. Hoffmann-La Roche & Co. Aktiengesellschaft, Basel/Schweiz

Imidazolidinderivate

und deren Herstellung, sowie entsprechende pharmazeutische Präparate.

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Imidazolidinderivate der allgemeinen Formel

in der X Sauerstoff oder Imino und R eine der Gruppen

$$F_{3C}$$
 G F_{3C} F_{3C} F_{3C} G

darstellt.

5

10

15

20

Es wurde gefunden, dass die neuen erfindungsgemässen Imidazolidin—derivate der Formel I wertvolle therapeutische Eigenschaften besitzen; sie können demnach als Arzneimittel Verwendung finden. Beispielsweise zeichnen sie sich durch antiandrogene Wirkung aus und können demgemäss als antiandrogen wirkende Mittel verwendet werden, insbesondere zur Behandlung von Krankheiten, die mit einer erhöhten androgenen Aktivität in Verbindung stehen, wie z.B. Akne, Seborrhoe, Hirsutismus und Prostata-adenom. Besonders bevorzugte, antiandrogen wirksame Verbindungen der Formel I sind diejenigen, worin X Sauerstoff darstellt; darunter besonders bevorzugt ist 3-(3-Chlor-4-fluor-phenyl)-5,5-dimethylhydantoin. Diejenigen der Imidazolidinderivate der Formel I, worin R eine der ersten vier der obigen Gruppen bedeutet, sind schistosomicid wirksam und können somit zur Therapie und Verhütung der Bilharziose eingesetzt werden. Bevorzugte Verbindungen sind diejenigen, worin X Sauerstoff darstellt. Ganz besonders bevorzugt wegen ihrer starken schistosomiciden Wirkung sind 3-(3-Trifluormethyl-4-fluor-phenyl)-5,5-dimethyl-hydantoin und l-(3-Trifluormethyl-4-fluor-phenyl)-5-imino-4,4-dimethyl-2-imidazolidinon.

Die Imidazolidinderivate der Formel I können erfin-25 dungsgemäss dadurch hergestellt werden, dass man

a) zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, in der X Sauerstoff darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

in der R die obige Bedeutung hat und Y die Gruppe -OR¹ oder -NR²R³ darstellt, worin R¹ Wass rstoff

- 5. Verfahren nach Anspruch 2 zur Herstellung von 3-(3-Chlor-4-fluor-phenyl)-5,5-dimethyl-hydantoin, dadurch gekennzeichnet, dass man entsprechend substituierte Ausgangsverbindungen einsetzt.
- 6. Verfahren nach Anspruch 2 zur Herstellung von 3-(3-Trifluormethyl-4-fluor-phenyl)-5,5-dimethyl-hydantoin, dadurch gekennzeichnet, dass man entsprechend substituierte Ausgangsverbindungen einsetzt.
- 7. Verfahren nach Anspruch 2 zur Herstellung von 1-(310 Trifluormethyl-4-fluor-phenyl)-5-imino-4,4-dimethyl-2imidazolidinon, dadurch gekennzeichnet, dass man entsprechend substituierte Ausgangsverbindungen einsetzt.

8. Verfahren zur Herstellung von pharmazeutischen Präparaten, dadurch gekennzeichnet, dass man ein Imidazoli-dinderivat der allgemeinen Formel

in der X Sauerstoff oder Imino und R eine der Gruppen

$$F \longrightarrow G \longrightarrow F_{3}C \longrightarrow F_{3}C \longrightarrow F_{3}C \longrightarrow G \longrightarrow G$$

darstellt,

5

als wirksamen Bestandteil mit zur therapeutischen Verabreichung geeigneten, nicht-toxischen, inerten, an sich in solchen Präparaten üblichen festen und flüssigen Trägern und/oder Excipientien vermischt. 9. Pharmazeutisches Präparat, gekennzeichnet durch einen Gehalt an einem Imidazolidinderivat der allgemeinen Formel

5 in der X Sauerstoff oder Imino und R eine der Gruppen

$$F \longrightarrow G \longrightarrow F_{3}C \longrightarrow F_{3}C \longrightarrow F_{3}C \longrightarrow G$$

darstellt.

10. Verwendung von Imidazolidinderivaten der allgemeinen Formel

in der X Sauerstoff oder Imino und R eine der Gruppen

$$F_{3C}$$
 G F_{3C} G G G

darstellt,

als antiandrogen wirksame Mittel.

- 11. Verwendung von 3-(3-Chlor-4-fluor-phenyl)-5,5-dimethyl-hydantoin nach Anspruch 10.
- 12. Verwendung von Imidazolidinderivaten der allgemeinen Formel

in der X Sauerstoff oder Imino und R eine der Gruppen

$$F_{3}C$$
 $F_{3}C$
 $F_{3}C$
 $F_{3}C$
 $F_{3}C$
 $F_{3}C$
 $F_{3}C$

- s als schistosomicid wirksame Mittel.
 - 13. Verw ndung von 3-(3-Trifluormethyl-4-fluor-phenyl)5,5-dimethyl-hydantoin nach Anspruch 12.

14. Verwendung v n 1-(3-Trifluormethyl-4-fluor-phenyl)-5-imino-4,4-dimethyl-2-imidazolidinon nach Anspruch 12.

15. Harnstoffderivate der allgemeinen Formel

5 in der R eine der Gruppen

und R² und R³ beide niederes Alkyl darstellen.

16. Imidazolidinderivate der allgemeinen Formel

in der X Sauerstoff oder Imino und R eine der Gruppen

$$F = \begin{cases} C & C \\ F_{3}C & F_{3}C \end{cases}$$

darstellt.

17. Imidazolidinderivate gemäss Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass R eine der Gruppen

$$F \longrightarrow G \longrightarrow F_{3}C$$
 $F \longrightarrow G \longrightarrow G$

darstellt.

- 18. Imidázolidinderivate gemäss Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass X Sauerstoff darstellt.
 - 19. Imidazolidinderivate gemäss Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass X Sauerstoff darstellt.
 - 20. 3-(3-Chlor-4-fluor-phenyl)-5,5-dimethyl-hydantoin.
- 21. 3-(3-Trifluormethyl-4-fluor-phenyl)-5,5-dimethyl-hydantoin.
 - 22. 1-(3-Trifluormethyl-4-fluor-phenyl)-5-imino-4,4-dimethyl-2-imidazolidinon.

Mäuse werden subcutan mit 60 Cercarien von Schistosoma mansoni infiziert. Ca. 42 Tage nach der Infektion werden die Tiere einmal bzw. (in einem weiteren Versuch) an 5 aufeinanderfolgenden Tagen mit den zu prüfenden Verbindungen peroral behandelt. Pro Verbindung und Dosierung (mg/kg) werden 5-10 Tiere eingesetzt. Als Kontrolle dienen 10 unbehandelte Tiere. Die Sektion erfolgt 6 Tage bzw. 2-3 Wochen nach Behandlungsabschluss. Wurmpaare in Mesenterialvenen, Pfortader und Leber werden herauspräpariert und gezählt.

Die prozentuale Verteilung der Wurmpaare in Mesenterialvenen, Pfortader und Leber wird berechnet und der Zustand der Würmer (lebend, tot) registriert. Die Präparatwirkung zeigt sich in einem erhöhten Anteil der Würmer in den Gefässen der Leber und im Auftreten toter Würmer.

lebender und toter Wurmpaare in den Gefässen der Leber sowohl bei infizierten, behandelten Tieren als auch bei infizierten aber unbehandelten Kontrolltieren. Die Bestimmung der VD₅₀ (Vermizide Dosis 50%: die Dosis, die 50% der Wurmpaare abtötet) erfolgt nach der Probitmethode.

Einige Versuchsergebnisse sind in der nachstehenden Tabelle II zusammengefasst:

Tabelle II

Verbindung		^{VD} 50 mg/kg p.o.
	l mal dosiert	5 mal dosiert
<pre>3-(3-Trifluormethyl-4-fluor- phenyl)-5,5-dimethyl-hydantoin</pre>	47	15
3-(3-Trifluormethyl-4-chlor- phenyl)-5,5-dimethyl-hydantoin	59	29
3-(3-Trifluormethyl-phenyl)-5,5-dimethyl-hydantoin	60	32
3-(3-Chlor-4-fluor-phenyl)-5,5-dimethyl-hydantoin		68
<pre>l-(3-Trifluormethyl-4-chlor- phenyl)-5-imino-4,4-dimethyl-2- imidazolidinon</pre>	58	33
<pre>1-(3-Trifluormethyl-4-fluor- phenyl)-5-imino-4,4-dimethyl- 2-imidazolidinon</pre>	37	21

Die toxische Wirkung an der Maus (Beobachtung nach 24 Stunden) wurde ebenfalls ermittelt und geht aus der nachstehenden Tabelle III hervor:

Tabelle III

Verbindung	LD ₅₀ mg/kg p.o.
3-(3-Trifluormethyl-4-fluor-phenyl)- 5,5-dimethyl-hydantoin	1250-2500
3-(3-Trifluormethyl-4-chlor-phenyl)- 5,5-dimethyl-hydantoin	5000
3-(3-Trifluormethyl-phenyl)-5,5- dimethyl-hydantoin	625-1250
3-(3-Chlor-4-fluor-phenyl)-5,5- dimethyl-hydantoin	2500-5000
l-(3-Trifluormethyl-4-chlor-phenyl)- 5-imino-4,4-dimethyl-2-imidazolidinon	312-625
l-(3-Trifluormethyl-4-fluor-phenyl)- 5-imino-4,4-dimethyl-2-imidazolidinon	312-625
3-(3,5-Dichlor-4-fluor-phenyl)-5,5-dimethyl-hydantoin	1250-2500

Die erfindungsgemässen Produkte können als Heilmittel, z.B. in Form pharmazeutischer Präparate Verwendung finden, welche sie in Mischung mit einem für die enterale oder parenterale Applikation geeigneten pharmazeutischen organischen oder anorganischen Trägermaterial, wie Gelatine, Milchzucker, Stärke, Gummi arabicum, Magnesiumstearat, Talcum, pflanzliche Oele, Polyalkylenglykole, Vaseline u.dgl. mehr enthalten. Die Präparate können in fester Form, z.B. als Tabletten, Dragées, oder in flüssiger Form, z.B. als Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen, vorliegen. Sie können Hilfsstoffe, wie Konservierungs-, Stabilisierungs-, Netz- oder Emulgiermittel, Salze zur Veränderung des osmotischen Druckes oder Puffer enthalten. Auch andere therapeutisch wirksame Stoffe können beigemischt sein.

Zweckmässige pharmazeutische Dosierungsformen enthalten etwa 10-500 mg einer Verbindung der Formel I.

Di Dosierung wird entsprechend den individuellen Erfordernissen gewählt. Zum Beispiel können diese Verbindungen in Dosierungen von etwa O,l mg/kg bis etwa 50 mg/kg pro Tag p.o., verabreicht werden.

Als antiandrogene Mittel verwendbare Dosierungsformen enthalten zweckmässig etwa 10-500 mg, vorzugsweise etwa 100 mg Wirkstoff. Die Dosierung ist beispielsweise etwa 0,1 mg/kg bis etwa 10 mg/kg pro Tag p.o., vorzugsweise etwa 1 mg/kg pro Tag p.o. Zweckmässigerweise wird diese 10 Dosis in Anpassung an den Zustand des Patienten etwa 3-8 Monate täglich verabreicht.

Als schistosomicide Mittel verwendbare Dosierungsformen enthalten zweckmässig etwa 100-500 mg, vorzugsweise etwa 250 mg Wirkstoff. Die Dosierung ist beispielsweise etwa 5 mg/kg bis etwa 50 mg/kg pro Tag p.o., vorzugsweise 25 mg/kg p.o. pro Tag. Diese Menge kann in einer einzelnen Dosierung oder in mehreren unterteilten Dosierungen verabreicht werden, je nach Bedürfnis des Patienten und Vorschrift des Fachmannes. Zweckmässigerweise wird diese Dosis in Anpassung an den 20 Zustand des Patienten an einem oder an mehreren aufeinanderfolgenden Tagen verabreicht.

Die nachstehenden Beispiele illustrieren die Erfindung. Die Temperaturen sind in ^OC angegeben.

Beispiel 1

14,5 g (100 mMol) 3-Chlor-4-fluoranilin und 17,2 g (120 mMol) 2-Isocyanato-2-methylpropionsäuremethylester werden bei 140° geschmolzen und 6 Stunden bei dieser Temperatur gehalten. Der intermediär gebildete N-[(3-Chlor-4-fluor-phenyl)-carbamoyl]-2-methylanilinmethylester wird nicht isoliert. Das erhaltene 3-(3-Chlor-4-fluor-phenyl)-5,5-dimethylhydantoin wird aus Isopropanol/Methanol/Methylenchlorid kristallisiert. Nach 16-stündigem Trocknen unter stark vermindertem Druck bei 55° schmilzt das Produkt bei 165-166°.

Analyse:

Berechnet für C₁₁H₁₀ClFN₂O₂ (256,66): C 51,48, H 3,93, N 10,91, Cl 13,81% C 51,51, H 3,78, N 11,11, Cl 13,92%.

Beispiel 2

In der in Beispiel 1 angegebenen Weise erhält man aus 3,5-Dichlor-4-fluor-anilin und 2-Isocyanato-2-methylpropionsäure-methylester und Kristallisieren aus Aether/
20 Petroläther 3-(3,5-Dichlor-4-fluorphenyl)-5,5-dimethylhydantoin, das bei 175-176° schmilzt. Der intermediär gebildete N-[(3,5-Dichlor-4-fluorphenyl)-carbamoyl]-2-methylalaninmethylester wird nicht isoliert.

Analyse:

25 Berechnet für C₁₁H₉Cl₂FN₂O₂ (291,11): C 45,39, H 3,12, N 9,62, Cl 24,36% Gefunden: C 45,55, H 3,19, N 9,57, Cl 24,58%.

In der gleichen Weise rhält man:

3-(3-Trifluormethyl-4-fluor-phenyl)-5,5-dimethyl-30 hydantoin; Smp. 111-112°.

Beispiel 3

Eine Lösung von 8,00 g (23,6 mMol) N-[(3-Trifluor-methyl-4-chlorphenyl)-carbamoyl]-2-methylalaninmethylester in 20 ml 6-n wässriger Salzsäure und 20 ml Aceton werden 2 Stunden auf dem Dampfbad erwärmt und anschliessend eingenengt. Das ausgefallene Produkt wird zuerst aus Methylenchlorid und anschliessend aus Methylenchlorid/Petroläther umkristallisiert. Nach 20stündigem Trocknen unter stark vermindertem Druck bei 50° erhält man 3-(3-Trifluormethyl-4-chlorphenyl)-5,5-dimethylhydantoin vom Schmelzpunkt 152-153°.

Analyse:

5

10

15

Berechnet für C₁₂H₁₀ClF₃N₂O₂ (306,67): C 47,00, H 3,29, N 9,13% Gefunden: C 46,89, H 3,23, N 8,93%.

In der gleichen Weise erhält man:

3-(3-Trifluormethylphenyl)-5,5-dimethylhydantoin; Smp. $105-106^{\circ}$.

Der als Ausgangsverbindung eingesetzte N-[(3-Trifluor-20 methyl-4-chlorphenyl)-carbamoyl]-2-methylalaninmethylester kann wie folgt hergestellt werden:

9,75 g (50 mMol) 5-Amino-2-chlorbenzotrifluorid und
7,15 g (50 mMol) 2-Isocyanato-2-methylpropionsäure-methylester werden bei 80° geschmolzen und 30 Minuten bei dieser
25 Temperatur gehalten. Das dabei auskristallisierte Produkt
wird aus Isopropanol/Methylenchlorid umkristallisiert und 20
Stunden unter stark vermindertem Druck bei 50° getrocknet.
Man erhält N-[(3-Trifluormethyl-4-chlorphenyl)-carbamoyl]2-methylalaninmethylester, der bei 141-142° schmilzt.

30 Analyse:

Berechnet für $C_{13}H_{14}ClF_3N_2O_3$ (338,71): C 46,10, H 4,17, N 8,27% C 46,17, H 4,14, N 8,26%.

Der als Ausgangsverbindung verwendete N-[(3-Trifluor-methylphenyl)-carbamoyl]-2-methylalaninester kann in ähnlicher Weise hergestellt werden (Schmelze 120 Minuten bei 130°).

5

Beispiel 4

14,5 g (65 mMol) 3-Trifluormethyl-4-chlorphenylisocyanat und 5,5 g (65 mMol) α-Amino-isobutyronitril werden
20 Minuten bei 100° gehalten. Das erhaltene dickflüssige Oel
wird zur Reinigung an 500 g Kieselgel (Korngrösse etwa 0,060,2 mm) mit Methylenchlorid/Methanol chromatographiert. Das
erhaltene Produkt wird aus Methylenchlorid/Petroläther
kristallisiert. Nach 15-stündigem Trocknen unter stark
vermindertem Druck bei 50° erhält man 1-(3-Trifluormethyl-4chlorphenyl)-5-imino-4,4-dimethyl-2-imidazolidinon, das bei
148-149° schmilzt.

Analyse:

Berechnet für: $C_{12}H_{11}ClF_3N_3O$ (305,69):

C 47,15, H 3,63, N 13,75, Cl 11,60%

Gefunden: C 47,11, H 3,66, N 13,84, C1 11,86%.

20 In der gleichen Weise wird hergestellt:

l-(3-Trifluormethyl-4-fluor-phenyl)-5-imino-4,4-dimethyl-2-imidazolidinon; Smp. 92-93 (aus Aether/n-Pentan).

Analyse:

Berechnet für: $C_{12}^{H}_{11}^{F}_{4}^{N}_{3}^{O}$ (289,23):

25 C 49,83, H 3,83, N 14,53%

Gefunden: C 49,69, H 3,48, N 14,18%

Beispiel 5

61 mg (0,2 mMol) 1-(3-Trifluormethyl-4-chlorphenyl)-5imino-4,4-dimethyl-2-imidazolidinon werden in 4 ml 0,1-n 30 wässriger Salzsäure gelöst und mit 2 ml Wasser versetzt. Die allmählich ausfallenden weissen Nadeln werden nach 20 Stunden filtriert, mit Wasser gewaschen und 2 Stunden unter stark vermindertem Druck bei 65° getrocknet. Man erhält 3-(3-Trifluormethyl-4-chlorphenyl)-5,5-dimethylhydantoin, das bei 156-157,5° schmilzt.

Beispiel 6

Herstellung von Tabletten nachstehender Zusammensetzung:

	Wirkstoff der Formel I	100,0 mg
10	Milchzucker	40,0 mg
	Maisstärke	34,0 mg
	Aethylcellulose ·	4,0 mg
	Talcum	1,8 mg
	Magnesiumstearat	0,2 mg
15		180,0 mg

Der Wirkstoff wird mit dem Milchzucker und der Maisstärke vermischt und mit einer Lösung der Aethylcellulose in 16 ml Methylenchlorid granuliert. Das Granulat wird bei 40° getrocknet, mit dem Talcum und Magnesiumstearat ver-20 mischt und zu Tabletten gepresst.

Gewicht einer Tablette 180 mg
Wirkstoffgehalt einer Tablette 100 mg

Beispiel 7

Herstellung von Tabletten nachstehender Zusammen-25 setzung:

	Wirkstoff der Formel I	250,0 mg
	Milchzucker	100,0 mg
	Maisstärke	85,0 mg
	Aethylcellulose	10,0 mg
5	Talcum	4,5 mg
	Magnesiumstearat	O,5 mg
		450,0 mg

Der Wirkstoff wird mit dem Milchzucker und der Maisstärke vermischt und mit einer Lösung der Aethylcellulose in 40 ml Methylenchlorid granuliert. Das Granulat wird bei 40° getrocknet, mit dem Talcum und Magnesiumstearat vermischt und zu Tabletten gepresst.

Gewicht ein	ner Tablette	450	mg
Wirkstoff	halt einer Tablette	250	mq

15 Beispiel 8

Herstellung von Kapseln nachstehender Zusammensetzung:

	Wirkstoff der Formel I		100,0 mg
	Milchzucker		62,0 mg
	Maisstärke		12,0 mg
20	Talcum	. ,	_6,0 mg
			180.0 mg

Der Wirkstoff wird mit dem Milchzucker und der Maisstärke homogen vermischt, durch eine Siebmaschine passiert und nach Untermischen des Talcums in Gelatinekapseln abgefüllt

25	Kapselfüllgewicht	180 mg	
	Wirkstoffgehalt	100 mg	

Beispiel 9

Herstellung von Kapseln nachstehender Zusammensetzung:

	Wirkstoff der Formel I	250,0 mg
	Milchzucker	155,0 mg
5	Maisstärke	30,0 mg
	Talcum	15,0 mg
	•	450,0 mg

Der Wirkstoff wird mit dem Milchzucker und der Maisstärke homogen vermischt, durch eine Siebmaschine passiert und nach Untermischen des Talcums in Gelatinekapseln abge-10 füllt.

Kapselfüllgewicht	450	mg
Wirkstoffgehalt	250	mg

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von Imidazolidinderivaten der allgemeinen Formel

in der X Sauerstoff oder Imino und R eine der Gruppen

darstellt,

dadurch gekennzeichnet, dass man

 a) zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, in der X Sauerstoff darstellt, eine Verbindung der allgemeinen
 10 Formel

in der R die obige Bedeutung hat und Y die Gruppe $-OR^1$ oder $-NR^2R^3$ darstellt, worin R^1 Wasserstoff oder niederes Alkyl und R^2 und R^3 beide niederes Alkyl darstellen,

cyclisiert, oder dass man

15

b) zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, in derX Imino bedeut t, eine Verbindung der allgemeinen Formel

in der R die obige Bedeutung hat, unter wasserfreien Bedingungen mit α -Amino-isobutyronitril umsetzt, oder dass man

c) zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, in der
 5 X Sauerstoff darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

in der R die obige Bedeutung hat, einer Hydrolyse unterwirft.

2. Verfahren nach Anspruch 1 zur Herstellung von Imidazolidinderivaten der Formel I, worin R eine der Gruppen

darstellt, dadurch gekennzeichnet, dass man entsprechend substituierte Ausgangsverbindungen einsetzt.

- 3. Verfahren nach Anspruch 1 zur Herstellung von Imidazolidinderivaten der Formel I, worin X Sauerstoff darstellt, dadurch gekennzeichnet, dass man entsprechend substituierte Ausgangsverbindungen einsetzt.
- 4. Verfahren nach Anspruch 2 zur Herstellung von
 20 Imidazolidinderivaten der Formel I, worin X Sauerstoff
 darstellt, dadurch gekennzeichnet, dass man entsprechend
 substituierte Ausgangsverbindungen einsetzt.

oder niederes Alkyl und R^2 und R^3 beide niederes Alkyl darstellen, cyclisiert, oder dass man

b) zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, in der
 X Imino bedeutet, eine Verbindung der allgemeinen Formel

R-NCO

III

in der R die obige Bedeutung hat, unter wasserfreien Bedingungen mit α -Amino-isobutyronitril umsetzt, oder dass man

10 c) zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, in der X Sauerstoff darstellt, eine Verbindung der allgemeinen Formel

in der R die obige Bedeutung hat, 15 einer Hydrolyse unterwirft.

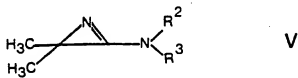
Diejenigen der neuen Ausgangsverbindungen der Formel II. welche Säureamide darstellen, sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

Nachstehend werden die verschiedenen Ausführungsformen 20 des Irfindungsgemässen Verfahrens zur Herstellung der Imidazolichnderivate der Formel I näher erläutert.

Y = NR²R³, können durch Umsetzung einer substituierten Benzhydroxamsäure der allgemeinen Formel

25

in der R die oben gegebene Bedeutung hat, mit inem Azirinderivat der allgemeinen Formel



in der R² und R³ die oben gegebene Bedeutung haben, hergestellt werden. Die Reaktion gelingt in einem inerten organischen Lösungsmittel, wie Tetrahydrofuran, Aether oder Dioxan, bei Zimmertemperatur und unter leichtem Erwärmen, z.B. auf 50°C.

Die Herstellung der Ausgangsester der Formel II, d.h.

10 Verbindungen II mit Y = OR¹⁰, worin R¹⁰ niederes Alkyl bedeutet, darstellt, kann durch Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

unter wasserfreien Bedingungen mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

worin R und R^{10} die obige Bedeutung haben und eines der Symbole Z_1 und Z_2 Amino und das andere die Isocyanatgruppe -NCO darstellt,

erfolgen. Diese Additionsreaktion kann ohne Lösungsmittelzusatz, d.h. mittels einer Schmelze, oder auch durch Erwärmung in einem inerten, wasserfreien Lösungsmittel, z.B. Tetrahydrofuran, Aether, Dioxan, Benzol oder Toluol, durchgeführt werden. Die Temperatur für die Umsetzung liegt vorzugsweise im Bereiche von etwa O-120°C. Beim Arbeiten mit einer Schmelze ist darauf zu achten, dass höhere Temperaturen bzw. längere Reaktionszeiten zur Cyclisation unter Bildung des entsprechenden Hydantoins der Formel I führt. Zur Isolierung eines Ausgangsesters II soll di Reaktion

d shalb rechtzeitig unterbrochen werden, was beispielsweise durch dünnschichtchromatographische Kontrolle bewerkstelligt werden kann. Es ist jedoch bevorzugt, den Ester der Formel II nicht zu isolieren, sondern die Reaktion bis zur Bildung des entsprechenden Hydantoins der Formel I laufen zu lassen (wie nachstehend ausgeführt).

Zur Herstellung einer Carbonsäure der Formel II, d.h. einer Verbindung II mit Y = Hydroxy, kann man ein Amid der Formel II in einem inerten organischen Lösungsmittel, wie 10 z.B. Methanol oder Aethanol, lösen und mit wässrigem Alkali, z.B. Natron- oder Kalilauge, bei einer Temperatur zwischen der Raumtemperatur und dem Siedepunkt des Reaktionsgemisches behandeln. Die entsprechende Carbonsäure der Formel II wird in üblicher Weise durch Neutralisation des gebildeten Carbonsäuresalzes, beispielsweise mit einer Mineralsäure, erhalten.

15

Die erfindungsgemässe Cyclisation der Ausgangsverbindungen der Formel II führt zu Hydantoinen der Formel I, d.h. Verbindungen I mit X = Sauerstoff. Diese Cyclisation erfolgt z.B. unter den Bedingungen einer sauren Hydrolyse, 20 vorzugsweise durch Behandeln mit einer wässrigen Mineralsäure, wie wässriger Salzsäure. Die Hydrolyse von Amiden der Formel II erfolgt vorteilhaft in einem inerten organischen Lösungsmittel, z.B. Tetrahydrofuran, oder 25 Dioxan, und bei etwa Raumtemperatur, wobei auch bei höheren Temperaturen, z.B. bis zur Siedetemperatur des Reaktionsgemisches, gearbeitet werden kann. Der Ringschluss von Estern oder Carbonsäuren der Formel II erfolgt bevorzugt mit einem mit Wasser mischbaren Lösungsmittel, wie Aceton, Methyl-30 äthylketon, Tetrahydrofuran, Dimethoxyäthan oder Dioxan. Ein bevorzugtes Cyclisierungsmittel ist 6-n wässrige Salzsäure und Aceton in einem Gewichtsverhältnis von twa 1:1. Die Reaktionstemperatur liegt vorzugsweise bei der Siedetemp ratur d s Reaktionsgemisches, wobei auch 35 niedrigere Reaktionstemperaturen, z.B. bis Raumtemperatur, mit entsprech nd längeren Reaktionszeiten ang wendet werden können. Ausgangsester der Formel II können ebenfalls durch Erwärmen ohne Lösungsmittel, d.h. mittels einer Schmelze, cyclisiert werden. Die Temperatur für diese Schmelzreaktion liegt vorzugsweise im Bereich von etwa 100-200°C, insbesondere im Bereiche von etwa 120-160°C. Nach einer bevorzugten Ausführungsform wird diese Cyclisierung durch Einsatz der für die Herstellung der Ausgangsester der Formel II verwendbaren Verbindungen der obigen Formeln VI und VII durchgeführt, wobei die Reaktion durch Wahl genügender Reaktionszeit bzw. Reaktionstemperatur ohne Isolierung der intermediär gebildeten Ester der Formel II bis zum gewünschten Cyclisationsprodukt, d.h. Hydantoin der Formel I, läuft. Die Reaktion kann beispielsweise dünnschichtchromatographisch verfolgt werden.

5

10

15

25

30

35

Die erfindungsgemässe wasserfreie Umsetzung des Isocyanats der Formel III mit a-Amino-isobutyronitril führt zu Imidazolidinderivaten der Formel I, worin X Imino bedeutet. Die Reaktion kann unter den gleichen Bedingungen durchgeführt werden wie die oben beschriebene Cyclisation unter Verwendung von Verbindungen der Formeln VI und VII, 20 d.h. mittels einer Schmelze. Es ist auch möglich, das Iminoderivat durch Erhitzen der Ausgangsverbindungen mit einem ätherischen Lösungsmittel, z.B. mit Dioxan oder Dimethoxyäthan, zu erhalten.

Hydrolyse der Ausgangsver-Die erfindungsgemässe bindungen der Formel Ia führt zu entsprechenden Hydantoinen der Formel I, d.h. Verbindungen I mit X = Sauerstoff. Die Hydrolyse kann, gegebenenfalls unter Zusatz eines inerten Lösungsmittels, durch Behandeln z.B. mit einer Mineralsäure, wie Salzsäure, bei einer Temperatur zwischen der Raumtemperatur und dem Siedepunkt des Reaktionsgemisches durchgeführt werden.

Die Verbindungen der Formel I sind zum Teil kristalline, feste Substanzen, die in niederen Alkanolen, wie Methanol oder Aethanol, in Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid und Hexamethylphosphorsäuretriamid und z.T. auch in chlorierten Kohlenwasserstoffen, wie Chloroform, Methylen-chlorid und Tetrachlorkohlenstoff, relativ gut löslich und in Aether, Benzol, und Wasser relativ schwerlöslich sind.

Wie gesagt, besitzen die erfindungsgemässen Endprodukte der Formel I antiandrogene Wirkung. Diese Wirkung kann z.B. durch folgenden Versuch nachgewiesen werden:

Einer Gruppe von 5 männlichen, sterilisierten Ratten

Werden täglich während 7 Tagen jeweils 10 mg des zu untersuchenden Präparates pro kg zusammen mit 0,5 mg Testosteronpropionat pro kg s.c. verabreicht. 2 Kontrollgruppen zu jeweils 5 Ratten erhalten jeweils keine Behandlung bzw. nur
Testosterenpropionat. Die Gewichtsabnahme der ventralen

Prostata und der Samenblase gibt ein Mass für die antiandrogene Jirkung.

Die nuchstehende Tabelle I gibt über einige Versuchsergebnisse Aufschluss.

Tabelle I

Verbindung	Ventrale Prostata mg	Samenblase mg
Kontrolle	7,6+0,4	6,3+0,5
Testosteronpropionat	69,0 <u>+</u> 3,9	47,0+3,1
3-(3-Trifluormethyl-4-chlor- phenyl)-5,5-dimethyl- hydantoin + Testosteronpropionat	25,0 <u>+</u> 1,0	23,0 <u>+</u> 1,6
Kontrolle	8,0±0,4	6,3 <u>+</u> 0,4
Testosteronpropionat	59,0 <u>+</u> 2,0	42,0 <u>+</u> 1,6
1-(3-Trifluormethyl-4-chlor- phenyl)-5-imino-4,4- dimethyl-2-imidazolidinon + Testosteronpropionat	29,0 <u>+</u> 2,2	24,0 <u>+</u> 0,6
3-(3-Trifluormethyl-phenyl)- 5,5-dimethyl-hydantoin + Testosteronpropionat	35,0 <u>+</u> 1,9	29,0 <u>+</u> 1,4
3-(3-Trifluormethyl-4-fluor- phenyl)-5,5-dimethyl- hydantoin + Testosteron- propionat	21,0 <u>+</u> 1,0	18,0 <u>+</u> 0,9
Kontrolle	14 ±1	24 <u>+</u> 2
Testosteronpropionat	121 ±13	100 <u>+</u> 9
1-(3-Trifluormethyl-4-fluor- phenyl)-5-imino-4,4-dimethyl- 2-imidazolidinon +		
Testosteronpropionat	31 ±4	30 <u>+</u> 2
Kontrolle	22 +2	48 <u>+</u> 4
Testosteronpropionat	184 ±8	145 ±7
3-(3,5-Dichlor-4-fluorphenyl)- 5,5-dimethyl-hydantoin + Testosteronpropionat	72 <u>+</u> 9	62 <u>+</u> 3

Die schistosomicide Wirkung der oben definierten erfindungsgemässen Endprodukte kann durch folgenden Versuch nachgewiesen werden:



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 78 101 244.8

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE				KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL*)
ategorie	Kennzeichnung des Dokument meßgeblichen Teile	s mit Angabe, soweit erforderlich, der	betrifft Anapruch	ANALEDONG (IIII.O)
-	US - A - 3 676 • Spalte 1 •	456 (CIBA-GEIGY)	1	C 07 D 233/73
	DE - A - 1 915	(GETCY)		C 07 C 127/19 C 07 D 233 /88
	• Ansprüche 8,		1,9	
-	DE - A - 2 649 * Ansprüche 4,	925 (ROUSSEL-UCLAF) 5 •	1,9	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.?)
	•			
-	DE - A - 1 958 * Ansprüche 1,		1,9,	A 61 K 31/415 C 07 C 127/19
				C 07 D 233/72
-	BE - A - 629 77	9 (IMPERIAL CHEMICAL)	1,9,	C 07 D 233/88
	* Ansprüche 1,	4 bis 6, 10 *	16	
	Der vortierrende Becherchenb	wicht wurde für elle Detectore grich		KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMERTE X: von besonderer Bedeutung A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenberung P: Zwischenliterstur T: der Erfindung zugrunde Hegende Theorien oder Grundsätze E: kollidierende Anmeldung D: in der Anmeldung angeführte Dokument L: sus andern Gründen angeführtes Dokument 8: Mitglied der gleichen Patent- tamilie, übereinstimmende
echerche		Abschlußdatum der Recherch 79	in.	Dokument FROELICH